CATALYST FOR PRODUCING SYNTHESIS GAS

Publication number: EP0695279

Publication date:

1996-02-07

Inventor:

SESHAN KULATHU-IYER (NL); ROSS JULIAN

RICHARD H (IE); MERCERA PATRICK DENNIS L (NL);

XUE ERZENG (NL)

Applicant:

MANNESMANN AG (DE); KTI GROUP BV (NL)

Classification:

- international:

B01J21/06; B01J23/42; B01J23/63; B01J23/83; C01B3/40; B01J21/00; B01J23/42; B01J23/54;

B01J23/76; C01B3/00; (IPC1-7): C01B3/40; B01J21/06;

B01J23/56; B01J23/76

- European:

B01J21/06; B01J23/63; B01J23/83; C01B3/40

Application number: EP19940914323 19940420

Priority number(s): WO1994DE00513 19940420; DE19934313673

19930422

Also published as:

WIND US EFF PL

WO9424042 (A1) US5989457 (A1) EP0695279 (A0) PL175047B (B1) CZ286018 (B6)

more >>

Report a data error here

Abstract not available for EP0695279

Abstract of corresponding document: WO9424042

A catalyst for producing synthesis gas (CO and H2) by reaction of CO2 and CH4 and/or other light hydrocarbons consists of a support material with at least 80 % by weight ZRO2 of the oxides from the group composed of Y, La, Al, Ca, Ce and Si, as well as of a coating with metals of group VIII applied by physical adsorption.

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

WELTORGANISATION FUR GEISTIGES EIGENTUM

Internationales Büro INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

(51) Internationale Patentklassifikation 5:

C01B 3/40, B01J 21/06, 23/56, 23/76

(11) Internationale Veröffentlichungsnummer:

WO 94/24042

A1 (43) Internationales Veröffentlichungsdatum:

27. Oktober 1994 (27.10.94)

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/DE94/00513

(22) Internationales Anmeldedatum:

20. April 1994 (20.04.94)

(30) Prioritätsdaten:

P 43 13 673.7

22. April 1993 (22.04.93)

DE

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US): MAN-NESMANN AG [DE/DE]; Mannesmannufer 2, D-40213 Düsseldorf (DE). K.T.I. Group [NL/NL]; Bredewater 26, NL-2700 AB Zoetermeer (NL).

(72) Erfinder; und

- (75) Erfinder/Anmelder (nur für US): SESHAN, Kulathu-Iyer [NL/NL]; Marterstraat 88, NL-7559 AJ Hengelo (NL). ROSS, Julian, Richard, H. [IE/IE]; Apartment 25, Pery Court, Pery Square, Limerick (IE). MERCERA, Patrick, Dennis, L. [NL/NL]; Kremersmate 160, NL-7511 LD Enschede (NL). XUE, Erzeng [NL/NL]; Begoniastraat 35, NL-7514 ZW Enschede (NL).
- (74) Anwälte: MEISSNER, Peter, E. usw.; Hohenzollerndamm 89, D-14199 Berlin (DE).

(81) Bestimmungsstaaten: AU, BB, BG, BR, BY, CA, CN, CZ, FI, GE, HU, JP, KG, KP, KR, KZ, LK, LV, MD, MG, MN, MW, NO, NZ, PL, RO, RU, SD, SL, SK, TJ, UA, US, UZ, VN, europäisches Patent (AT, BE, CH, DE, DK, ES, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), OAPI Patent (BF, BJ, CF, CG, CL, CM, GA, GN, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Veröffentlicht

Mit internationalem Recherchenbericht.

Vor Ablauf der für Änderungen der Ansprüche zugelassenen Frist. Veröffentlichung wird wiederholt falls Änderungen eintreffen.

(54) Title: CATALYST FOR PRODUCING SYNTHESIS GAS

(54) Bezeichnung: KATALYSATOR ZUR HERSTELLUNG VON SYNTHESEGAS

(57) Abstract

A catalyst for producing synthesis gas (CO and H2) by reaction of CO2 and CH4 and/or other light hydrocarbons consists of a support material with at least 80 % by weight ZRO2 of the oxides from the group composed of Y, La, Al, Ca, Ce and Si, as well as of a coating with metals of group VIII applied by physical adsorption.

(57) Zusammenfassung

Die Erfindung betrifft einen Katalysator zur Herstellung von Synthesegas (CO und H2) durch Reaktion von CO2 und CH4 und/oder anderen leichten Kohlenwasserstoffen bestehend aus einem Trägerwerkstoff mit mindestens 80 Gew. % ZrO2 der Oxide aus der Gruppe Y, La, Al, Ca, Ce und Si sowie aus einer Beschichtung mit Metallen der Gruppe VIII, die physikalisch durch Adsorption aufgebracht ist.

LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

AT	Österreich	GA	Gabon	MOR	Mauretanien
ΑU	Australien	GB	Vereinigtes Königreich	MW	Malawi
BB	Barbados	GE	Georgien	NE	Niger
BE	Belgien	GN	Guinea	NL	Niederlande
BF	Burkina Faso	GR	Griechenland	NO	Norwegen
BG	Bulgarien	BU	Ungarn	NZ	Neusceland
BJ	Benin	Œ	Irland	PL	Polen
BR	Brasilien	п	Italien	PT	Portugal
BY	Belarus	JР	Japan	RO	Ruminien
CA	Kanada	KE	Keuya	RU	Russische Föderation
CF	Zentrale Afrikanische Republik	KG	Kirgisistan	SD	Sudan
CG	Kongo	KP	Demokratische Volksrepublik Korea	SE	Schweden
CH	Schweiz	KR	Republik Korea	SI	
CI	Côte d'Ivoire	KZ	Kasachstan	SK	Slowenien
CM	Kamerun	ш	Liechtenstein	-	Slowakei
CN	China	LK	Sri Lanka	SN	Senegal
cs	Tachechoelowakei	LU		TD	Techad
cz	Tschechische Republik	LV	Luxemburg	TG	Togo
DE	Deutschland	MC	Lettland	TJ	Tadschikistan
DK			Monaco	TT	Trinidad und Tobago
	Dänemark	MD	Republik Moldau	UA	Ukraine
ES	Spanien	MG	Madagaskar	US	Vereinigte Staaten von Amerika
FI	Finnland	ML	Mali	UZ	Usbekistan
FR	Frankreich	MN	Mongolei	VN	Vietnam

Katalysator zur Herstellung von Synthesegas

Die Erfindung betrifft einen Katalysator zur Herstellung von Synthesegas in Form von CO und $\rm H_2$ aus $\rm CO_2$ und $\rm CH_4$ und/oder anderen leichten Kohlenwasserstoffen.

Die Verbrennung fossiler Brennstoffe in Form von Kohle, Erdöl, Erdgas oder hieraus hergestellten sekundären Brennstoffen, die vornehmlich in den Industriestaaten stattfindet, führt zu einer zunehmenden Anreicherung von CO₂ in der Atmosphäre. Da CO₂ zu den sogenannten Treibhausgasen gehört, führen bereits relativ geringe Konzentrationserhöhungen zu weltweit sich auswirkenden klimatischen Veränderungen. Es wird bereits eine Erhöhung der mittleren Temperatur in der Atmosphäre beobachtet und für die nächsten Jahre ein weiterer Anstieg erwartet mit der Folge von zunehmend häufiger auftretenden und heftiger werdenden Naturkatastrophen (z.B. Trockenperioden, Überschwemmungen, Sturm). Daher werden verstärkte Bemühungen gefordert, zumindest das Tempo der weiteren Zunahme der CO₂-Konzentration zu vermindern. Dies wird in erster Linie zu erreichen versucht durch eine Drosselung des Energieverbrauchs. Für eine entsprechende Beeinflussung

2

ist seitens einiger Staaten beispielsweise an die Einführung einer Energiesteuer gedacht, deren Höhe sich nach der Menge des beim Energieverbrauch freigesetzten CO₂ bemißt. Eine andere Möglichkeit, die Freisetzung von CO₂ zu vermindern, besteht darin, dieses Gas einer Wiederverwendung zuzuführen, also beispielsweise zur Herstellung anderer Produkte zu nutzen.

In einer Reihe von chemischen Prozessen wird Synthesegas (CO + $\rm H_2$) eingesetzt. Derartiges Synthesegas kann auf unterschiedliche Weise hergestellt werden. Die am meisten benutzte Methode besteht in der Reformierung von Methan. Dies führt zu einem Produkt mit einem $\rm H_2/CO-Verh\"{a}ltnis$ von 3 entsprechend der Reaktion:

$$CH_4 + H_2O \longrightarrow CO + 3H_2$$
 .

Das $\rm H_2/CO$ -Verhältnis kann durch eine Erhöhung des $\rm H_2O$ -Einsatzes gegenüber der $\rm CH_4$ -Einsatzmenge und durch eine anschließende $\rm CO$ -Shiftreaktion weiter zu noch höheren Werten verschoben werden:

$$CO + H_2O \rightarrow CO_2 + H_2$$

Ein in dieser Weise hergestelltes Synthesegas ist besonders geeignet für die Synthese von Methanol, das wiederum weiter umgewandelt werden kann in andere petrochemische Produkte.

Die teilweise Oxidation von Methan mit Sauerstoff stellt einen anderen Weg zur Synthesegasherstellung dar und zeichnet sich durch ein $H_2/CO-Verhältnis$ von 2 aus:

$$CH_4 + 0.5 O_2 \rightarrow CO + 2H_2$$

Ein solches Synthesegas eignet sich in besonderer Weise für die Fischer-Tropsch-Synthese, die ein $\rm H_2/CO-Verh\"{a}ltn$ is von etwa 1,7 - 2,5 erfordert.

Die Produktion von Oxoalkoholen ist ein weiteres wichtiges Anwendungsfeld für Synthesegas. Oxoalkohole werden durch Hydroformylierung von α - Olefinen hergestellt entsprechend der Reaktion:

$$CH_3 - CH_2 - CH_2 - CH_2 + CO + H_2 \longrightarrow CH_3 - CH_2 - CH_$$

Das Aldehyd wird anschließend hydriert zu dem gewünschten Alkohol. Bei diesem Produktionsverfahren wird ein H₂/CO-Verhältnis von etwa 1 benötigt. Eine Möglichkeit, ein solches Synthesegas zu erzeugen, ist durch die Kohlevergasung gegeben.

Eine andere Möglichkeit, ein solches Synthesegas mit einem $\rm H_2/CO-Verh\"{a}ltnis$ von 1 herzustellen, stellt die Umsetzung von $\rm CO_2$ mit $\rm CH_4$ dar:

$$CO_2 + CH_4 \longrightarrow 2CO + 2H_2$$

Es ist bekannt, diese Umsetzung z.B. bei 500 °C und unter erhöhtem Druck in Anwesenheit eines Katalysators vorzunehmen. Da solche Verfahren bisher keine praktische Bedeutung erlangt haben, finden sich relativ wenige Veröffentlichungen über diese Thematik (z.B. Chem. Eng. Science, 1988, Nr. 11, Seite 3049-3062 und Chem. Eng. Science, 1989, Nr. 12, Seite 2825-2829). Als geeignete Katalysatoren werden die Metalle Ni, Pt, Rh und Pd genannt, wobei diese Elemente jeweils auf einem Trägerwerkstoff aufgebracht sind, der aus Al₂O₃ oder SiO₂ besteht. Im Laborversuch läßt sich die grundsätzliche Wirksamkeit solcher

Katalysatoren leicht nachweisen. Für einen kommerziellen Einsatz sind sie jedoch ungeeignet. Dies liegt an der Tatsache, daß durch die Katalysatorwirkung auch unerwünschte Nebenreaktionen gefördert werden, nämlich:

2CO
$$\longrightarrow$$
 C + CO₂ (Boudouard-Reaktion)

CH₄ \longrightarrow C + 2H₂ (Methan-Cracken)

CO + H₂ \longrightarrow C + H₂O (CO-Reduktion)

Diese Nebenreaktionen sind deswegen unerwünscht, weil sie zur Freisetzung von Kohlenstoff führen, der sich auf dem Katalysator ablagert (Verkokung) und dessen Wirksamkeit immer mehr reduziert (Deaktivierung). Die Verkokung kann zwar durch eine drastische Erhöhung der CO₂-Menge über die stöchiometrisch für die eingesetzte CH₄-Menge erforderliche Menge hinaus vermindert werden, jedoch ist dies selbstverständlich mit der Notwendigkeit einer Abtrennung großer überschüssiger CO₂-Mengen aus dem erzeugten Synthesegas und deren Rückführung in den Prozeß verbunden. Die Wirtschaftlichkeit eines solchen Verfahrens wird durch den hierfür erforderlichen Zusatzaufwand von vornherein in Frage gestellt.

Um die Neigung zur Verkokung zu verringern, ist es bekannt, die Reaktion zwischen ${\rm CO_2}$ und ${\rm CH_4}$ in Anwesenheit von Wasserdampf ablaufen zu tassen. Auch dies beeinträchtigt die Wirtschaftlichkeit des Verfahrens, ohne dabei in technischer Hinsicht wirklich befriedigende Ergebnisse zu liefern.

In der DE 41 02 185 A1 wird ein katalytisches System zur Herstellung von Synthesegas durch Reformieren von leichten Kohlenwasserstoffen mit

CO₂ beschrieben, bei dem als katalytisch wirksamer Beschichtungsstoff ein Metall oder eine Verbindung von Metallen der Platingruppe vorgesehen ist. Als bevorzugte Metalle werden Rhodium, Ruthenium und Iridium genannt. Diese Metalle werden auf einen oxidischen Trägerwerkstoff aufgebracht, der aus der Gruppe Al, Mg, Zr, Si, Ce und/oder La ausgewählt sein soll. Die Ausführungsbeispiele beschränken sich auf die beiden Trägerwerkstoffe MgO, und Al₂O₃. Vor der Aufbringung des Beschichtungsmaterials auf den Trägerwerkstoff wird dieser in einer Vorbehandlung verkieselt. Bei der Aufbringung des Beschichtungswerkstoffs selbst findet eine chemische Umsetzung der Einsatzmaterialien in Form einer heterogenen Fest-Flüssig-Reaktion statt, wobei eine CO-Atmosphäre oder eine inerte Atmosphäre · aufrechterhalten werden muß. Anschließend wird das so erhaltene Material in bekannter Weise getrocknet und kalziniert. Durch die spezielle Art der Herstellung dieses katalytischen Systems soll die Neigung zur Verkokung wesentlich reduziert werden.

Aufgabe der Erfindung ist es, einen Katalysator zu finden, der nicht nur ausreichend aktiv ist, um eine hohe Ausbeute an CO und $\rm H_2$ zu erzielen, sondern der insbesondere über ausreichend lange Zeiten unzulässig starke Verkokungen-vermeidet, also lange genug aktiv bleibt, auch wenn die Einsatzmengen an $\rm CO_2$ und $\rm CH_4$ relativ nahe an den stöchiometrischen Werten liegen, das Verhältnis $\rm CO_2/CH_4$ (Molgewichte) also etwa 1 beträgt. Auf den Einsatz von Wasserdampf während der Reaktion soll möglichst verzichtet werden können.

Gelöst wird diese Aufgabe erfindungsgemäß mit den Merkmalen des Patentanspruchs 1. Vorteilhafte Weiterbildungen der Erfindung sind in den Unteransprüchen 2 bis 7 angegeben.

In Versuchen zeigte ein Katalysator aus Ni (5 Gewichts-%), das auf einen X-Al₂O₂-Trägerwerkstoff aufgebracht war, eine sehr gute Katalysatorwirkung, die zu Konversionsraten in der Nähe der thermodynamischen Gleichgewichtswerte bei der jeweiligen Temperatur führte. Bei z.B. 500°C Reaktionstemperatur wurde der Katalysator jedoch innerhalb kürzester Zeit durch Verkokung deaktiviert. Dagegen zeigte ein entsprechender Ni-Katalysator auf der Basis von 发 -Al₂O₃ zwar keine nennenswerte Verkokung, war jedoch wesentlich weniger wirksam, da er nur Konversionsraten im Bereich von 20 % der dem thermodynamischen Gleichgewicht entsprechenden Beträge bei der jeweiligen Temperatur zuließ. Wiederum gute Ergebnisse hinsichtlich seiner Aktivität erbrachte ein Katalysator aus Pt (2 Gewichts-%), der ebenfalls auf einer $^{\circ}$ Al $_2$ O $_3$ -Matrix aufgebracht war. Die Konversionsrate für CH $_4$ war mit 90 % bei einer Reaktionstemperatur von 650 $_1^0$ C zwar sehr hoch (in der Literatur wird eine Konversionsrate von 100 % für eine Temperatur von 850°C angegeben (vgl. A.T. Ashcroft, A.K. Cheetham, M.L.H. Green, P.D.F. Vernon, Partial oxidation of methane to synthesis gas using carbon dioxide, Nature, Vol.352, 18. Juli 1991), jedoch mußte bereits nach nur 8 Stunden Einsatzzeit eine Deaktivierung des Katalysators festgestellt werden. Entsprechendes gilt auch für Katalysatoren auf der Basis eines 5i0₂-Matrixwerkstoffs.

Es war daher völlig überraschend, daß in Versuchen die hervorragende Eignung insbesondere von Ni- und Pt-Katalysatoren auf der Basis eines thermisch stabilisierten ${\rm ZrO}_2$ -Matrixwerkstoffs festgestellt werden konnte. Diese Katalysatoren konnten nicht nur zufriedenstellende Aktivitätswerte liefern, sondern zeichneten sich gleichzeitig auch durch eine Langzeitbeständigkeit gegen Deaktivierung durch Verkokung aus, ohne daß der Einsatz von Wasserdampf notwendig war. So ermöglichte ein 5%Ni/ZrO $_2$ -Katalysator eine CH $_4$ -Konversionsrate von etwa 50 % der thermodynamischen Gleichgewichtswerte bei der jeweiligen Temperatur und

zeigte zum Beispiel bei 500° C über längere Zeit keine nennenswerte Verkokung. Noch deutlich bessere, nämlich nahe an den thermodynamischen Gleichgewichtswerten liegende CH_4 -Konversionsraten (bei 650° C beispielsweise 90 %) ergaben sich für einen 2%Pt/ZrO $_2$ -Festbettkatalysator, wobei die CO_2 -Konversionsrate 55 % und die Selektivität für CO 100 % betrug. Selbst nach 100 Betriebsstunden konnte noch keine sichtbare Verkokung festgestellt werden.

Die Erfindung hat gezeigt, daß insbesondere Pt- und Ni-Katalysatoren auf einem überwiegend aus ZrO₂ bestehenden thermisch stabilisierten Trägerwerkstoff (mindestens 80 Gew.-%, vorzugsweise 90 Gew.-%) nicht nur gute Aktivitätswerte liefern, sondern gleichzeitig auch eine ausgezeichnete Beständigkeit gegenüber einer Deaktivierung durch verkokung zeigen. Der Gewichtsanteil der Beschichtung kann auf max. 7 % begrenzt werden. Bei Pt-Katalysatoren sollte die Beschichtung einen Gewichtsanteil von 0,1 - 5 %, vorzugsweise von 0,1 - 2,0 % ausmachen. Für Ni-Katalysatoren liegt der Gewichtsanteil vorzugsweise bei 0,5 - 5,0 %. Es können auch mehrere Katalysatorwerkstoffe (auch andere Elemente der Gruppe VIII des Periodensystems, z.B. Pd, Co) auf den Trägerwerkstoff aufgebracht sein. Besonders geeignet sind beispielsweise 0,1 - 2,0 Gew.-% Pt in Verbindung mit 2 - 5 Gew.-% Ni. Auch eine Kombination von Pt und Pd ist vorteilhaft.

Von entscheidender Bedeutung für die Erfindung ist die Verwendung eines Trägermaterials, das weitaus überwiegend aus ZrO₂ besteht. Chemisch reines ZrO₂ zeigt bei Temperaturen über 600°C jedoch eine unerwünschte starke Neigung zum Sintern. Das Trägermaterial wird daher durch Zumischung von 0,5 - 10 mol-% an Begleitstoffen in Form eines oder mehrerer Oxide der Elemente Y, La, Ce, Si, Ca oder Al thermisch stabilisiert, d.h. seine Sinterneigung ist bei den vorgesehenen Einsatztemperaturen abgebaut. Überraschenderweise wird durch die

Anwesenheit von Y, La oder Ce im Trägerwerkstoff auch die Wirksamkeit des Katalysators sogar noch verbessert.

Die Herstellung des erfindungsgemäßen Katalysators erfolgt in der Weise, daß das ZrO₂ zunächst bei maximal 670^OC kalziniert und mit dem thermischen Stabilisator (z.B. Y₂O₃) vermischt wird, um das Trägermaterial zu erhalten. Die Aufbringung des katalytisch wirksamen Beschichtungsstoffs wird auf rein physikalischem Wege nach der bekannten Trockenimprägniermethode oder der Naßimprägniermethode durchgeführt. Dabei findet eine Adsorption des als komplexe Verbindung in einem Lösungsmittel vorliegenden Beschichtungsstoffs auf dem Trägerwerkstoff statt. Anschließend wird das Lösungsmittel verdunstet (z.B. durch thermische Trocknung bei Unterdruck). Das so erhaltene Katalysatormaterial wird danach bei maximal 800^OC erneut kalziniert.

Die Herstellung von ${\rm CO/H_2-Synthesegas}$ unter Verwendung eines erfindungsgemäßen Katalysators erfolgt bei Temperaturen von $400-900^{\rm O}$ C, vorzugsweise bei 700 – 900 $^{\rm O}$ C. Der Druck bei der Reaktion kann 1 – 30 bar betragen und liegt vorzugsweise bei 10 – 20 bar. Die Einsatzmengen an ${\rm CO_2}$ und ${\rm CH_4}$ sollten so aufeinander abgestimmt sein, daß das Molgewichtsverhältnis ${\rm CO_2/CH_4}$ zwischen 0,5 und 4 liegt, wobei der Bereich 0,5 bis 1,5 und insbesondere der Wert 1 als besonders bevorzugt anzusehen sind. Der Einsatz von Wasserdampf zur Verminderung der Verkokungsneigung ist nicht erforderlich.

Anhand der nachfolgenden Ausführungsbeispiele wird die Erfindung näher erläutert. Darin wird als Wirksamkeitskriterien auf die Konversionsraten für ${\rm CO_2}$ und ${\rm CH_4}$ sowie den CO-Ertrag und die CO-Selektivität Bezug genommen. Diese Größen sind wie folgt definiert:

$$CO_2$$
-Konversionsrate = $\left(1 - \frac{\text{mol } CO_2 \text{ im Produkt}}{\text{mol } CO_2 \text{ im Einsatzmaterial}}\right)$ x 100 %

$$CH_4$$
-Konversionsrate = $\left(1 - \frac{\text{mol } CH_4 \text{ im Produkt}}{\text{mol } CH_4 \text{ im Einsatzmaterial}}\right)$ x 100 %

'CO-Ertrag =
$$\left(1 - \frac{\text{mol CH}_4 + \text{mol CO}_2 \text{ im Produkt}}{\text{mol CH}_4 + \text{mol CO}_2 \text{ im Einsatzmat.}}\right) \times \text{CO-Selektivität %}$$

Vorab sei darauf hingewiesen, daß in den nachfolgenden Meßergebnissen sich die Konversionsraten für $\mathrm{CO_2}$ und $\mathrm{CH_4}$ unter den verschiedenen Bedingungen nicht wie 1 : 1 verhalten, wie dies rein rechnerisch aufgrund der $\mathrm{CO_2/CH_4}$ -Reaktionsgleichung zu erwarten wäre. Dies liegt daran, daß zusätzlich auch folgende Nebenreaktion abläuft, die zwar nicht zu einer Verkokungserscheinung führt, aber den Anteil des umgewandelten $\mathrm{CO_2}$ zugunsten des CO erhöht:

$$CO_2 + H_2$$
 \longrightarrow $CO + H_2O$

Die Figuren 1 bis 6 zeigen in graphischer Darstellung jeweils Konversionsraten für ${\rm CO_2}$ und ${\rm CH_4}$ sowie den CO-Ertrag bei unterschiedlichen Versuchsbedingungen.

Beispiel 1

Es wurde nach der Naßimprägniermethode (incipient wetness method) ein Katalysator hergestellt. Hierzu wurden 5 g monoklines ${\rm ZrO}_2$ bei $650\,^{\circ}{\rm C}$ 15 Std. lang an Luft kalziniert, thermisch stabilisiert, zu Pellets verpreßt und anschließend zu Körnern mit einer Korngröße von 0,3 – 0,6 mm zerkleinert. Dieses Material hatte eine BET-Oberfläche von 33 m²/g und ein Porenvolumen von 0,17 cm³/g. Das Material wurde danach mit 5 cm³ einer wässrigen ${\rm H_2PtCl_4}$ x ${\rm H_2O-L\"osung}$ (0,02 g ${\rm Pt/cm^3}$) in einem Rotationsverdampfer bei $60\,^{\circ}{\rm C}$ behandelt. Anschließend wurde der Katalysator bei $110\,^{\circ}{\rm C}$ 4 Std. lang getrocknet und dann noch 15 Std. lang bei $650\,^{\circ}{\rm C}$ kalziniert.

In einer Versuchsreihe wurden 300 mg (0,8 cm³) dieses körnigen Katalysators bei einem Einsatzgasdurchfluß von 170 cm³/min. im Temperaturbereich von etwa 400 - 620°C untersucht. Das Einsatzgas hatte ein CH4/CO2-Verhältnis von 1 : 3,9 und durchströmte den Festbettkatalysator von unten nach oben. Die Zusammensetzung des erhaltenen Produktes wurde ebenso wie in den nachfolgenden Beispielen in einem Gaschromatographen mit Aktivkohtekolonne untersucht. Dies erbrachte die in Tabelle 1 aufgeführten Meßwerte. Oberhalb von 560°C ergeben sich sehr gute Konversionsraten für CH4. Bemerkenswert ist, daß die Selektivität für CO dabei praktisch

Tabelle 1

Tabelle 1

11.33 14.36 17.56 20.29 27.76 23.27 29.04 35.90 42.74 61.65	Temperatur °C	398	432	. 473	492	511	\$70	yp's	393	117	630
2.07 3.71 7.55 9.21 11.33 14.36 17.56 20.29 3.11 5.67 13.98 18.54 23.27 29.04 35.90 42.74 2.28 4.11 8.87 11.59 13.78 17.34 21.30 23.87							250	25	200	110	070
3.11 5.67 13.98 18.54 23.27 29.04 35.90 42.74 2.28 4.11 8.87 11.59 13.78 17.34 21.30 24.97	CO; Conv. (%)	2.07	3.71	7.55	9.21	11.33	14.36	17 \$6	20.00	27.76	20 64
3.11 5.67 13.98 18.54 23.27 29.04 35.90 42.74 2.28 4.11 8.87 11.59 13.78 17.34 21.30 24.97	(2		40.43	21.17	47.04
(%) 2.28 4.11 8.87 11.59 13.78 17.34 21.30 42.74	CH, Conv. (%)	3.11	2.67	13.98	18 54	77 77	70 00	36 00	12.67	,,,,,	01 //
(%) 2.28 4.11 8.87 11.59 13.78 17.34 21.30						13:51	43.04	06.66	47.74	61.65	00.70
	- 11	2.28	4.11	8.87	11.59	13.78	17.34	21 30	L8 PC	89 12	31 TE

100 % betrug. Dieser Effekt zeigt sich indirekt auch in der Darstellung der Figur 1, die für die Temperatur 611⁰C die Entwicklung der Konversionsraten für CO₂ und CH₄ sowie den CO-Ertrag über einen längeren Zeitraum wiedergibt. Es ist deutlich erkennbar, daß die Wirksamkeit des Katalysators selbst nach 500 Betriebsstunden noch auf einem sehr hohen Wert liegt. Beispielsweise nimmt die Konversionsrate für CH₄ lediglich von etwa 62 % am Anfang auf etwa 57 % ab. Das bedeutet, daß die Verkokung äußerst gering geblieben ist.

Beispiel 2

In gleicher Weise wie im Beispiel 1 wurde ein Pt-Katalysator hergestellt, der als Trägermaterial ZrO₂-Y₂O₃ aufwies, wobei das ZrO₂ 3 mül% Y₂O₃ enthielt. Dieser Katalysator wurde wiederum unter gleichartigen Bedingungen wie im Beispiel 1 getestet und erbrachte die in Tabelle 2 wiedergegebenen Ergebnisse. Insbesondere bei Temperaturen

Tabelle 2

über 560° C ergaben sich hierbei in bezug auf die ${\rm CO}_2$ -Konversionsrate und den CO-Ertrag sogar noch etwas bessere Werte als im ersten Beispiel.

elle 2			
_		C	j
_		_	
ب			- 1
Oil		_	,
日	•		1
	ı		1

l'emperatur °C	408	444	470	498	524	553	723	505
						223	716	250
CO; Conv. (%)	4.05	4.36	6.27	7.80	1 80	17.02	22.04	05 00
0						76.11	57.64	70.30
CH, Conv. (%)	6.65	7.38	05 6	17 40	20.55	10.00		
			3	, r	63.03	30.04	39.16	49.14
(%)	4.67	5.54	6.53	10 12	72 71	20.00	00 00	
				71:01		70.07	70.50	33.44

Beispiel 3

In gleicher weise wie im Beispiel 1 wurde in Pt-Katalysator hergestellt, der als Trägermaterial ZrO₂-La₂O₃ aufwies, wobei das ZrO₂
3 mol% La₂O₃ enthielt. Dieser Katalysatur wurde wiederum unter gleichartigen Bedingungen wie im Beispiel 1 getestet und erbrachte die in Tabelle 3 wiedergegebenen Ergebnisse. Dieser Katalysator lieferte in

Tabelle 3

allen Temperaturbereichen und im Hinblick sowohl auf die ${\rm CO}_2$ -Konversionsrate als auch auf die ${\rm CH}_4$ -Konversionsrate und den CO-Ertrag noch deutlich bessere Werte als der Katalysator im ersten Beispiel.

Beispiel 4

In einem weiteren Versuch wurden die Bedingungen des ersten Beispiels dahingehend abgewandelt, daß das Einsatzmaterial ein $\mathrm{CH_4/CO_2}$ -Verhältnis von 1 : 2,16 aufwies. Da hierbei der $\mathrm{CH_4}$ -Anteil im Einsatzmaterial größer war, mußte dies zwangsläufig zu einer entsprechenden Verminderung der $\mathrm{CH_4}$ -Konversionsrate führen. Entscheidend ist jedoch, daß die $\mathrm{CO_2}$ -Konversionsrate und auch der CO -Ertrag über den gesamten

Tabelle 3

Temperatur °C	402	402	440	475	905	525	562	590	613
CO; Conv. (%)	5.18	4.23	9.85	15.59	19.78	25.23	30.52	36.53	40.49
CH, Conv. (%)	7.19	8.14	13.71	22.27	31.05	40.91	51.32	62.91	70.34
(%) OO	5.65	5.13	10.74	17.14	22.39	28.86	35.33	42.64	47.40

Temperaturbereich deutlich über den entsprechenden Werten des Beispiels 1 liegen, wie die Meßwerte der Tabelle 4 zeigen.

Tabelle 4 - Seite 13a

Beispiel 5

Aus Tabelle 5 gehen die Versuchsergebnisse hervor, die für den

Tabelle 5

Katalysator aus dem Beispiel 1 ermittelt wurden für ein Einsatzmaterial mit einem ${\rm CH_4/CO_2}$ -Verhältnis von 1 : 1,09, das praktisch dem

Tabelle 4

				The state of the s				
Temperatur °C	399	432	473	491	905	529	547	561
CO; Conv. (%)	2.53	5.80	9.22	11.78	14.47	17.76	20.54	23.68
								20:52
CH, Conv. (%)	2.37	5.87	10.23	13.34	16.67	20.93	25.41	95 96
CO (%)	2.48	5.83	9.54	12.28	15.18	18 77	22.00	13 50

Tabelle 5

	, ;		18
596	45.8	34.7	40.5
555	31.84	22.19	27.21
538	27.54	18.68	23.29
520	22.39	14.80	18.75
503	19.78	12.74	16.41
488	16.65	10.41	13.66
467	13.23	7.97	10.71
432	6.45	3.23	4.90
397	3.67	1.79	2.77
Temperatur °C	CO; Conv. (%)	CH, Conv. (%)	(%) 00

stöchiometrischen Verhältnis entspricht. Die Werte der CH₄-Konversionsrate und des CO-Ertrags liegen nochmals besser als im Beispiel 4.

Beispiel 6

Es wurde nach der Trockenimprägniermethode (dry impregnation method) ein anderer Katalysator hergestellt. Hierzu wurden 4 g monoklines ${\rm ZrO}_2$ bei 650 $^{\rm O}$ C 15 Std. lang an Luft kalziniert, thermisch stabilisiert, zu Pellets verpreßt und anschließend zu Körnern mit einer Korngröße von 0,3 - 0,6 mm zerkleinert. Dieses Material hatte eine BET-Oberfläche von 33 m²/g und ein Porenvolumen von 0,17 cm³/g. Das Material wurde danach mit 1,74 cm³ einer wässrigen ${\rm Ni(NO}_3)_2$ x ${\rm H_2O-L\"osung}$ (2 mol/dm³) in einem Rotationsverdampfer bei 60 $^{\rm O}$ C behandelt. Anschließend wurde der Katalysator bei ${\rm 120^{\rm O}C}$ 4 Std. lang getrocknet und dann noch 19 Std. lang bei 650 $^{\rm O}$ C kalziniert.

Auf diese Weise wurde ein körniger 5 Gew-% ${\rm Ni/ZrO_2}$ -Katalysator erhalten, von dem 300 mg (0,8 cm³) bei einem Einsatzgasdurchfluß von 170 cm³/min im Temperaturbereich von etwa 400 – $620^{\rm O}$ C untersucht wurden. Das Einsatzgas hatte ein ${\rm CH_4/CO_2}$ -verhältnis von 1 : 3,9 und durchströmte den Festbettkatalysator von unten nach oben. Die Zusammensetzung des erhaltenen Produktes wurde in einem Gaschromatographen mit Aktivkohlekolonne untersucht. Dies erbrachte die in Tabelle 6 aufgeführten Meßwerte. Bis zu Temperaturen im Bereich von etwa 540 – $550^{\rm O}$ C ist dieser Katalysator, wie ein Vergleich mit Tabelle 1 zeigt in seiner Wirksamkeit dem des ersten Beispiels sogar leicht überlegen. Bei höheren Temperaturen kehren sich die Verhältnisse jedoch um. Ein Lebensdauertest zeigte unter den vorstehend genannten Bedingungen bei einer Versuchstemperatur von $601^{\rm O}$ C das in Figur 2 dargestellte Ergebnis. Die erreichten Konversionsraten für ${\rm CO_2}$ und ${\rm CH_4}$

Tabelle 6

sowie der CO-Ertrag nahmen zwar mit zunehmender Einsatzdauer ab, zeigten aber auch nach 50 Betriebsstunden noch sehr hohe Werte. Das bedeutet, daß auch hierbei keine substantielle Verkokung festzustellen war und die Selektivität für CO bei nahezu 100 % lag.

Beispiel 7

Der Katalysator gemäß Beispiel 6 wurde auch unter der Bedingung untersucht, daß das ${\rm CH_4/CO_2}$ -Verhältnis im Einsatzgas 1:1,09 betrug. Dabei zeigte der Katalysator, wie aus Tabelle 7 entnehmbar ist, im

Tabelle 7

Tabelle 6

Temperatur °C	400	433	475	493	513	531	554	\$74	616	
										7
CO, Conv. (%)	2.85	6.23	8.33	11.07	13.78	16.23	18.13	20.84	25.89	
CH, Conv. (%)	7.55	11.23	17.84	22.84	27.68	32.46	37.20	43.44	58.12	
(%). OO	3.84	7.25	10.27	13.48	16.63	19.55	22.03	25.46	32.47	,

Temperatur °C	399	420	438	459
CO ₂ Conv. (%)	4.97	6.27	9.15	11.92
CH, Conv. (%)	3.21	4.19	6.41	60.6
CO (%)	4.13	5.27	7.84	10.51

Tabelle 7

Vergleich zu Tabelte 6 bis etwa 460°C bessere Ergebnisse als zuvor. Allerdings traten bei noch höheren Temperaturen störende Verkokungserscheinungen auf. Dieser Effekt konnte bei dem Pt-ZrO2-Katalysator praktisch vollständig vermieden werden. Allerdings bleibt auch hierbei festzuhalten, daß trotz dieser feststellbaren Verkokung bei höheren Temperaturen ein Ni-ZrO2-Katalysator immer noch ein erheblich besseres Stabilitätsverhalten zeigt als beispielsweise ein Ni-Katalysator auf einem AlO3-Trägermaterial, der noch deutlich schneller deaktiviert wird.

Vergleichsbeispiel 1

Ahnlich wie beim Beispiel 1 wurde ein herkömmlicher Pt-Katalysator hergestellt. Anstelle von ZrO₂ wurden 5 g — Al₂O₃ eingesetzt und in gleicher Weise zu einem körnigen Trägermaterial mit 0,3 - 0,6 mm Korngröße verarbeitet. Dieses Material hatte mit 103 m²/g eine deutlich größere BET-Oberfläche und mit 0,04 cm³/g ein wesentlich kleineres Porenvolumen. Die Katalysatorbeschichtung wurde genauso wie im Beispiel erzeugt und führte zu einem 1 Gew-% Pt/ — Al₂O₃-Katalysator. Unter wiederum gleichen Versuchsbedingungen wie im Beispiel 1 ergaben sich die in Tabelle 8-aufgeführten Meßwerte. Diese zeigen eine Wirksamkeit,

Tabelle 8

α	0
a	,
_	,
4	
1	7

Temperatur °C	400	421	445	465	489	512	533	555
CO; Conv. (%)	3.39	6.13	8.83	12.01	15.85	20.23	24.85	29.75
CH, Conv. (%)	7.39	10.13	14.63	20.56	78.17	36.95	46.53	\$7.09
					1		10:00	72.10
(%) OO	4.17	16.9	10.00	13.68	76 81	23 40	20 08	80 51
					27:51	,,,,,	20:14	9

die zwar höher liegt als die aus Tabelle 1 hervorgehende des erfindungsgemäßen Beispiels 1. Entscheidend ist aber, daß dieser herkömmliche Katalysator innerhalb kürzester Zeit inaktiviert war durch Verkokung. Dies geht aus den Darstellungen der Figuren 3, 4 und 5 hervor, die die Konversionsraten für CO₂ und CH₄ bzw. den CO-Ertrag in Abhängigkeit von der Temperatur für einen ersten und lediglich einen zweiten Temperaturzyklus zeigen. Daraus ergibt sich, daß dieser Katalysator bereits nach Durchlaufen eines einzigen Temperaturzyklusses bis in den Temperaturbereich von etwa 600°C praktisch völlig deaktiviert, also unbrauchbar geworden ist.

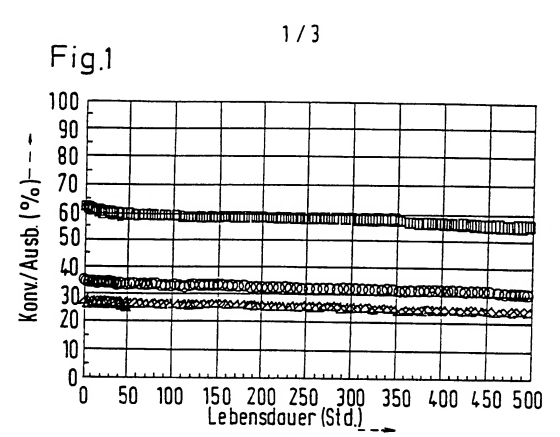
Vergleichsbeispiel 2

Es wurde zunächst in derselben Weise wie beim Vergleichsbeispiel 1 ein Trägermaterial aus 5 g χ -Al $_2$ O $_3$ mit einer Korngröße von 0,3 - 0,6 mm hergestellt. Dieses Material wurde dann mit 10 cm 3 einer wässrigen Ni(NO $_3$) x 6H $_2$ O-Lösung bei 60 0 C in einem Rotationsverdampfer behandelt, um einen 10 Gew-% Ni/ χ -Al $_2$ O $_3$ -Katalysator zu erhalten. Nach der Imprägnierung wurde der Katalysator wie im Beispiel 1 4 Std. lang bei 110 0 C getrocknet und anschließend 15 Std. lang bei 650 0 C kalziniert. Aus Figur 6 gehen die Ergebnisse für die CO $_2$ -, die CH $_4$ -Konversionsrate und den CO-Ertrag für den ersten Temperaturzyklus hervor. Bei Temperaturen von etwa 500 0 C zeigte sich bereits in diesem ersten Zyklus eine drastisch in Erscheinung tretende Deaktivierung, so daß ein solcher Ni-Katalysator für den praktischen Betrieb nicht brauchbar ist.

Patentansprüche

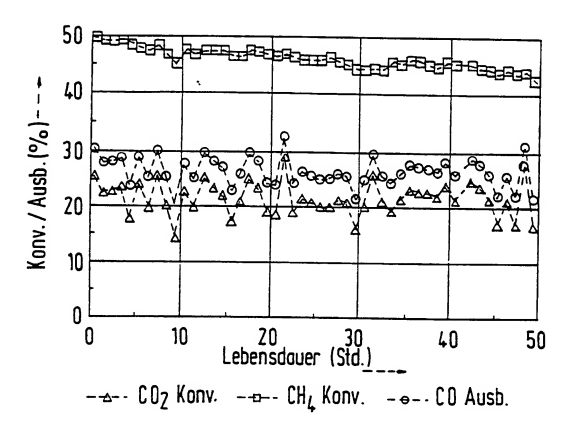
- Katalysator zur Herstellung von Synthesegas (CO und H₂) durch Reaktion von CO₂ und CH₄ und/oder anderen leichten Kohlenwasserstoffen, bestehend aus einem oxidischen Trägerwerkstoff und einer 0,1 - 7,0 Gew.-% ausmachenden Beschichtung aus mindestens einem der Metalle der Gruppe VIII des Periodensystems der chemischen Elemente, dadurch gekennzeichnet,
 - daß der Trägerwerkstoff zu mindestens 80 Gew-%, vorzugsweise mindestens 90 Gew-%, aus ZrO₂ besteht, welches vor dem Aufbringen der Beschichtung bei maximal 670⁰C kalziniert wurde.
 - daß der Trägerwerkstoff thermisch stabilisiert wurde durch Zumischung eines Anteils in Höhe von 0,5 - 10 mol-% an einem oder mehreren Oxiden aus der Gruppe Y, La, Al, Ca, Ce und Si und
 - daß die Aufbringung der Beschichtung nach der an sich bekannten Trockenimprägniermethode oder Naßimprägniermethode auf rein physikalischem Weg erfolgte durch Adsorption der als komplexe Verbindung in einem Lösungsmittel vorliegenden Beschichtungsstoffs und anschließende Verdunstung des Lösungsmittels, wobei das so erhaltene Material abschließend bei max. 800°C kalziniert wurde.

- Katalysator nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß die Beschichtung aus Pt besteht und 0,1 - 5 Gewichts-% des fertigen Katalysators ausmacht.
- Katalysator nach Anspruch 2,
 dadurch gekennzeichnet,
 daß die Beschichtung 0,1 2 Gewichts-% ausmacht.
- Katalysator nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß die Beschichtung aus Ni besteht und 0,5 - 5 Gewichts-% ausmacht.
- Katalysator nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß die Beschichtung mindestens aus Pt und Ni besteht.
- 6. Katalysator nach Anspruch 5, dadurch gekennzeichnet, daß die Menge an Pt 0,1 - 2 Gew-% und die Menge an Ni 2 - 5 Gew-% ausmacht.
- Katalysator nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß die Beschichtung mindestens aus Pt und Pd besteht.



---- CO2 Konv. ---- CH4 Konv. ----- CO Ausb.

Fig.2



FRSATZBLATT

Fig.3

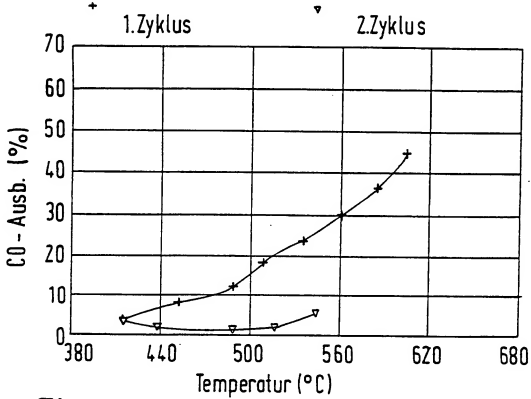
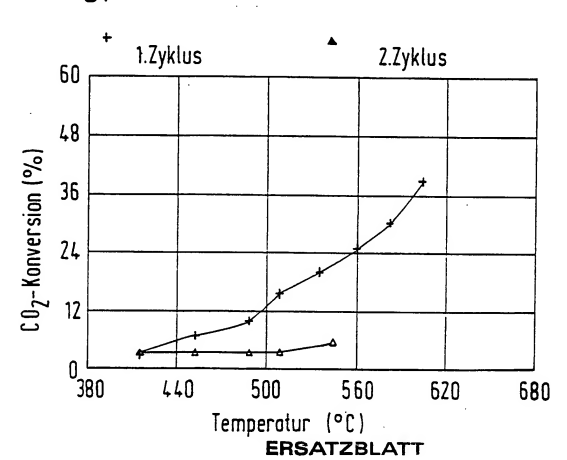


Fig.4



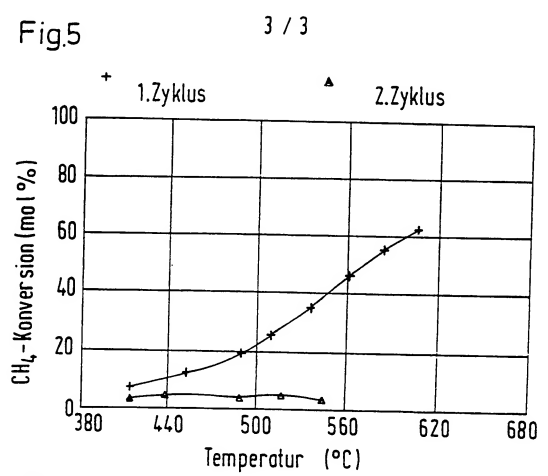
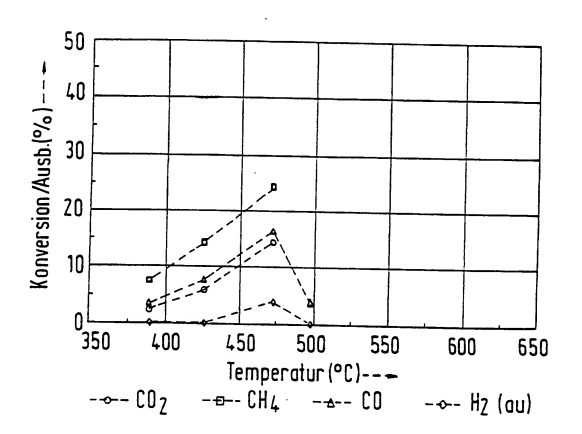


Fig.6



ERSATZBLATT

PCT/DE 94/00513

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER
IPC 5 C01B3/40 B01J21/06 B01J23/56 B01J23/76 According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC **B. FIELDS SEARCHED** Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) IPC 5 C01B B01J Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used) C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages Relevant to claim No. EP, A, 0 495 534 (IGARASHI) 22 July 1992 X 1 see claims 1-3 see page 4, line 11 - line 47 Y EP,A,O 414 573 (PETROLEUM ENERGY CENTER X 1-3 FOUNDATION) 27 February 1991 see claims 1,2 X EP,A,O 033 505 (PULLMAN INCORPORATED) 12 1,4 August 1981 see claim 1 5 EP,A,O 333 037 (IGARASHI) 20 September 1989 Further documents are listed in the continuation of box C. Х Patent family members are listed in annex. Special categories of cited documents: "T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the 'A' document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance invention "E" earlier document but published on or after the international "X" document of particular relevance; the claimed invention filing date cannot be considered novel or cannot be considered to "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or involve an inventive step when the document is taken alone which is cited to establish the publication date of another "Y" document of particular relevance; the claimed invention citation or other special reason (as specified) cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed "&" document member of the same patent family Date of the actual completion of the international search Date of mailing of the international search report 2 6. 08. 94 **3 August 1994** Name and mailing address of the ISA Authorized officer European Patent Office, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax (+31-70) 340-3016 Thion, M

1

- DCT/fc & C10 /---- 4 -base) / [u]u 1000

information on patent family members

Enrm DCT/ICA/218 (nates) family annual / Into 1993

PCT/DE 94/00513

Patent document cited in search report	Publication date		t family nber(s)	Publication date
EP-A-0495534	22-07-92	JP-A- JP-B- JP-A- DE-D- EP-A- US-A-	2043950 6004135 2002879 68916285 0333037 5130114	14-02-90 19-01-94 08-01-90 28-07-94 20-09-89 14-07-92
EP-A-0414573	27-02-91	JP-A- DE-D- US-A-	3080937 69006802 5075277	05-04-91 31-03-94 24-12-91
EP-A-0033505	12-08-81	AU-B- AU-A- CA-A- JP-C- JP-A- JP-B- US-A-	523684 6551780 1157451 1271585 56121639 59048140 4539310	12-08-82 13-08-81 22-11-83 25-06-85 24-09-81 24-11-84 03-09-85
EP-A-0333037	20-09-89	JP-A- JP-B- JP-A- DE-D- EP-A- US-A-	2043950 6004135 2002879 68916285 0495534 5130114	14-02-90 19-01-94 08-01-90 28-07-94 22-07-92 14-07-92

A. KLAS IPK 5	SIFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES C01B3/40 B01J21/06 B01J23/	/56 B01J23/76	
Nach der I	nternationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen	Klassifikation und der IPK	
	ERCHIERTE GEBIETE		
	rter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssym CO1B BO1J	nbole)	
Recherchie	rte aber nicht zum Mindestprüßtoff gehörende Veröffentlichungen,	soweit diese unter die recherchierten Gebie	te fallen
Während d	er internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evtl. verwendet	e Suchbegriffe)
C. ALS W	ESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN		
Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Ange	abe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
X	EP,A,O 495 534 (IGARASHI) 22. Juli 1992 siehe Ansprüche 1-3		1 .
Y	siehe Seite 4, Zeile 11 - Zeile	4/	5
X	EP,A,O 414 573 (PETROLEUM ENERGY CENTER FOUNDATION) 27. Februar 1991 siehe Ansprüche 1,2		1-3
X	EP,A,O 033 505 (PULLMAN INCORPORATED) 12. August 1981 siehe Anspruch 1		1,4
Y			5
A	EP,A,O 333 037 (IGARASHI) 20. Sep 1989		
entne	ere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu ehmen	X Siehe Anhang Patentfamilie	
'A' Veröffe aber ni	Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen : entlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, icht als besonders bedeutsam anzusehen ist Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen	n internationalen Anmeldedatum nt worden ist und mit der ur zumVerständnis des der oder der ihr zugrundeliegenden	
L Veröffe scheine	dedatum veröffentlicht worden ist ntlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweiselhast er- en zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer	Theorie angegeben ist "X" Veröffentlichung von besonderer Bede kann allein aufgrund dieser Veröffent erfinderischer Tätigkeit beruhend betra	ichung nicht als neu oder auf
ausgefi 'O' Veröffe	entlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, enutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht	kann nicht als auf erfinderischer Tätig werden, wenn die Veröffentlichung mi Veröffentlichungen dieser Kategorie in diese Verbindung für einen Fachmann	keit beruhend betrachtet t einer oder mehreren anderen n Verbindung gebracht wird und naheliegend ist
dem be	eanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist Abschlusses der internationalen Recherche	*& Veröffentlichung, die Mitglied derselbe Absendedatum des internationalen Re	
3. August 1994 2 6, Ud. 94			
Name und F	Postanschrift der Internationale Recherchenbehörde Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk	Bevollmächtigter Bediensteter	
	Tcl. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl,	Thion. M	

Enambles DCT/ICA/318/Diese 31/5-1; 10031

			101702	34700313
Im Recherchenbericht geführtes Patentdokument V	Datum der Veröffentlichung	Mitglied Patent	l(er) der familie	Datum der Veröffentlichung
EP-A-0495534	22-07-92	JP-A- JP-B- JP-A- DE-D- EP-A- US-A-	2043950 6004135 2002879 68916285 0333037 5130114	14-02-90 19-01-94 08-01-90 28-07-94 20-09-89 14-07-92
EP-A-0414573	27-02-91	JP-A- DE-D- US-A-	3080937 69006802 5075277	05-04-91 31-03-94 24-12-91
EP-A-0033505	12-08-81	AU-B- AU-A- CA-A- JP-C- JP-A- JP-B- US-A-	523684 6551780 1157451 1271585 56121639 59048140 4539310	12-08-82 13-08-81 22-11-83 25-06-85 24-09-81 24-11-84 03-09-85
EP-A-0333037	20-09-89	JP-A- JP-B- JP-A- DE-D- EP-A- US-A-	2043950 6004135 2002879 68916285 0495534 5130114	14-02-90 19-01-94 08-01-90 28-07-94 22-07-92 14-07-92